(19) 대한민국특허청(KR)

(12) 공개특허공보(A)

(51) a Int. Ct. 7 C12N 15/12

(11) 공개번호 특2002 - 0064787

(43) 공개일자 2002년08월09일

(21) 줄원번호 (22) 출원임자 10 - 2002 - 7003885 2002년03월26일

번역문 제출일자 (86) 국제출원번호 (86) 국제출원출원일자

2002년03월26일 PCT/KR2000/00809 2000년07월26일

(87) 국제공개번호

WO 2002/14488 (87) 국제공개일자 2002년02월21일

(81) 지정국

국내특허 : 오스트레일리아, 중국, 일본, 대한민국, 미국,

EP 유럽특허: 오스트리아, 뷀기에, 스위스, 사이프러스, 독일, 덴마크, 스페인, 핀랜드, 프 랑스, 영국, 그리스, 아일랜드, 이탈리아, 룩셈부르크, 모나코, 네덜란드, 포르투감, 스웨덴,

(71) 줄원인

정광회 감투식

경기 짓낚시 분당구 야탑동 목련마을미원빌라 603동 205호

서울특별시 서대문구 연회동 84 - 3

(72) 발명자

정광희 경기 첫남시 분당구 야탄동 목련마을미워빌라 603동 205호

서울특별시 서대문구 연희동 84-3

홍성유

경기도용인시기흥읍구갈리380한상1차아파트106 - 501

고유석

서울특별시동작구상도2동156 - 4

경기도용인시수지읍풍덕천리700 - 1현대아파트102 - 902

유원규

서울특별시서대문구연희2동156-5

장양수 허진규

경기도성남시분당구수내동77쌍용아파트602 - 705

서울특별시좆로구구기돗166건덕별라8 - 303

(74) 대리인

이한영

심사장구: 있음

(54) 한국산 칠점사로부터 유래된 단백질 및 그의 제조방법

8.2-

본 발명은 한국산 결정사(Agkistrodon saxatilis emelianov)의 독소로부터 유래된 단백점인 삭사탈린 (saxatilin), 그의 제조망범과 혈소관 응급역제계 및 항업제교서의 용도에 관한 것이다. 본 발명차들은 삭사달린은 한국산 철점사의 독소에서 정계하고, CDNA를 플로당하여 제조합 삭살탐면은 발현시키는 배터 및 이것으로 형경권한된 형경권한제를 작대하었으며, 전기 형질전환제를 배양하고, 이로부터 제조합 삭사탈린을 수득하였다. 본 발명의 삭사탈린은 효과적으로 혈소판 응집을 억제할 수 있음은 물론, 중앙 혈관신원을 강력하게 저해하므로, 삭사탈린은 혈소판 응집억제계 및 항업제 의 유합성분으로 유용하게 사용된 수 있으로 것이다.

대표도

도 2

색인이

삭사틸린, 칠점사, 혈소판 응집, 혈관신생 저해

맹세시

기술분이

발명은 한국산 청점사(Agkistrodon saxatilis emelianov)로부터 유래된 단백정인 삭사틸린(Saxatilin), 그의 제조방 법 및 용도에 관한 것이다. 좀 더 구체적으로, 본 발명은 한국산 철점사의 독소로부터 유래된 단백절인 삭사틸린, 그의 제조방법과 헬소관 응집역체계 및 항암제로서의 용도에 관한 것이다.

배경기술

증앙의 침윤(invasion)과 전이(metastasis)는 암세포가 신체 전반에 걸쳐 지사에 이르기까지 확산되는 과정을 의미한다. 번격, 암세포가 최초의 위치(주로 내회조의)로부터 분리되어 나온 다음, 암세포와 다른 조직증을 분리하는 기저막(basement membrane)을 공파한다. 이러한 침윤세포들의 임부는 내례계표 중 뿐만 아니라 혈관을 둘러까고 있는 기 저막까지도 통과할 수 있으며, 따라서 혈관을 통하여 자유롭게 순환하다가 결국에는 모세혈관에 정확할 수도 있다. 또한, 이물 암세포가 또 다시 모세혈관을 통하한다면, 이차 중앙을 생성한 수도 있는데, 이때, 임차 중앙으로부터 분리되어 나온 아세포가 생존하여 다른 조직에 정확함으로써 이차 중앙을 생성하게 될 확률은 1/10,000 이하이다(참조: Erk ki Ruoslahti, Scientific American, 72 - 77, Sep. 1996).

중양전이와 참윤에는 세포와 세포간절(extracellular matrix, ECM) 간의 유착성 상호작용이 요구된다. 중양전이의 파 정에서, 암세포는 내피세포의 사밀을 초래하는데, 이는 결과적으로 기저세포막을 노출시켰으로써 암세포가 효과적으로 주변부 기절(surrounding stroma)의 세포간절(ECM) 단백절들에 유착할 수 있도록 한다(참조: Hynes, R. O., Cell, 48:549, 1987). 이러한 기절 단백절들은 인테그린(integrin) 페밀리를 포함한 특정한 세포표면 수용제와 결합함으로 세 세포유율을 출전시킨다.

구조적으로, 각각의 인테그런은 α, β 서브유닛이 비공유결합으로 연결된 해테로다이머이다. β 1 서브페밀리는 세포간 결 유착의 주요 메개인자로 알려져 왔으며, 다른 기능들, 예를 들면 세포 - 세포 유착의 작집적인 메개와 같은 기능을 가 지고 있을 지도 모른다는 연구보고가 있다(참조: Larjava, H. et al., J. Cell. Biol., 110:803 - 815, 1990). 백월구에 서 발전되는 β 2 서브페밀리는 세포 - 세포 상호작용을 메개하는 수용제를 포함한다. β 3 서브페밀리는 필소파 당단백 질인 IIb/IIIa 복합제와 미트로백틴(vitronectin) 수용제를 포함하며, 종양의 침윤성과 악성종양으로의 발달에 있어 중 요한 역할을 할 가능성을 내포하고 있다(참조: Albelda, S. M. et al., Cancer Res., 50:6757 - 6764, 1990).

생포막은 가로지르는 인테그런 수용체 복합체는 세포내 생포경격(cyroskeletal) 네트워크와 생포의 환경은 연결시켜 수는 역할을 한다. 피브리노겐(fibrinogen), 메트로백린 및 라미닌(laminin)과 같은 세포유학 분자들에서 나타나는 특 경격인 해설 서열들은 세포유학과 세포의 전화(spread) 또는 통합(integration)에 기어하는 것으로 알려져 왔다. 한편, 중앙의 생성과 전이는 인테그린의 역할과 밀접한 인환이 있음이 제시되어 왔다(한조: Giancotti, F. G. and Rouslaht i, E., Cell, 50:849 -859, 1990; Hynes, R. O., Cell, 69:11 - 25, 1992; Nip, J. et al., J. Clin. Invest., 96:2096 - 2103, 1995). 피브로넥틴(fibrinoetin) 수용체 a 5월 1의 파다발원은 CHO(Chinese hamster ovar) 새포의 형결 전이된 표현형은 어제하며, ras로 형결권이된 설치를 새포에서는 인테그린 a 5월 1의 발렌이 간소하는 것이 확인된 마 있다(한조: Plantefahen, L. C. and Hynes, R. O., Cell, 56:281 - 290, 1989). 피브로넥틴의 총리이 형태인 수퍼피브로네민은 중양전이와 생성을 방지하는 것으로 보고된 마 있다(참조: Pasqualini, R. et al., Nature Medicine, 2:1 197 - 1203, 1996).

인테그런 a v8 3는 대부분의 악성종양세포의 표식인자이며, 이러한 사실은 악성 인체 멜라노마(melanoma)의 성장에 있어 전기 유착 수용체의 역할은 제시하는 것이다(참조: Albelda, S. M. et al., Cancer Res., 50:6757 - 6764, 199 이). 인테그런 a v 유전자의 발현과 그에 마른 유착성 표현형은 생체내 조건에서 인체 멜라노마의 중식에 직접적으로 관 역한다(참조: Felding - Habermann, J. Clin. Invest., 89:2018 - 2022, 1992).

한편, 혈관신생(anglogenests)은 이미 존재하는 혈관이 성장만으로써 새로운 혈관이 형성되는 과정을 의미한다(참조: Folkman, J. and D'Amore, P. A., Cell, 87:1153 - 1155, 1996). 혈관신생과정은 세포발단, 상처치유 및 임증에 있어서 중요한 역할을 하며, 중양의 발달에도 필수적이다. 혈관신생의 조절은 평환근과 내괴세포에서 혈관세포 유착물질에 의하어 이루어진다(참조: Nguyen, M. et al., Nature, 365:267, 1993).

중앙의 혈관신생은 이에 완면된 양성 조절인자와 음성 조절인자 각의 균형의 변화에 기인할 수도 있다. 이와 관련하다, 최근에는 두 개의 싸이트가인 (cytokine) - 의존의 혈관신생 경로가 존재하는 것으로 보고된 바 있으며, 이들은 각기 두 가지 서로 다른 혈관세포 인테그린인 a v 월 3와 a v 월 5에 의하여 구별되는데, 정기 두 가지 인테그러은 산생된 혈관세 포에서 발현되며, bFGF (basic fibroblast growth factor), TNF - a (tumor necrosis factor - alpha), VECF (vasc ular endothellad growth factor) 및 인간 중앙 단편 (fragments of human tumors)에 의하여 유도되는 혈관신생에 있어 중요한 역할을 하는 것으로 알려져 있다(취조: Freddander, M. et al., Science, 270:1500 - 1502, 1995). a v 월 3 인테그린의 활성화는 혈관 생각과 분화를 촉진하는 생존 신호(survival signal)를 자극하며, 이러한 사실은 싸이 로카인과 인테그린 수용세에 의한 신호전달이 세포운 혈관의 성광과 밀접하게 연관되어 있음을 보여준다(참조: Brook s, P. C. et al., Cell, 79:1157 - 1164, 1994).

한편, α νβ 3와 α 5월 1을 포함하는 빛빛 인테그린들의 강력한 결항제(antagonist)로 알리진 디스인테그린 페밀리는 주로 뱀독으로부터 휴대되는 작은 단백결류이다(참조: Niewlarowski, S. et al., Semin. Hematol., 31:289 - 300, 1 994). 내부분의 디스인테그런은 행소화 교보리고선 수속 휴재인 α 2월 3에 의하여 인식되는 구조 모터 프인 Arg - Gly - Asp(RCD) 또는 Lys - Gly - Asp(KCD) 서일을 포함하고 있다. 중래의 연구보고에 의하면, 전기 RCD 서열을 포함하는 디스인테그런은 중앙세포가 ECM에 유적되는 것을 방지받으로써 중앙선이를 저해하는 것으로 알려져 있다(항조: T cithan, M. et al., Cancer Res., 54(8):4993 - 4998, 1994). 인테그린 α νβ 3는 닭 배자와 사람에서 신뢰를 한단의 표지로서 규명되었는데 (함조: Brooks, P. C. et al., Science, 264:569 - 571, 1994), α νβ 3에 대한 단일률론항제는 세로 형성된 혈관의 내게제쏘에서 세포두도사 (apoptosis)를 유발받으로써 혈관생용 자해한다. 인테그린 α νβ 3에 리킨드가 결합하는 것을 저해하는 것으로 알려진 RCD 서열을 포함하는 함성 캠티드는 CAM(chick chorioallantoic membrane)에서 중앙에 의하여 유도되는(tumor - induced) 할관선생을 억제한다(조조: Brooks, P. C. et al., Cell,

99:1157 - 1164, 1994), 또한, 내피세포의 유착과 확산을 돕는 비간접적 혈관신생의 인자로서 잘 알려져 있는 안지오 체넌(angiogenin)의 기능은 합성된 RCD 캠티드에 의하여 저해받는다. 아울러, 최근에는 뱀 독소 유래의 디스인테그린 인 트리플라벤(triflavin)이 TNF - a 에 의하여 유도되는 혈관신생을 저해함이 보고된 바 있다. 이러한 연구보고들은 디스인테그린, 합성된 RCD 캠티드 및 항 - a v6 3 단일률론항제가 항안제로서 개방된 수 있는 가수성을 제시하였다.

한편, 뱀 독소에는 혈전증(thrombosis)과 지혈(hemostasis)에 영향을 미치는 여러 가지 단백질들이 존재하고 있는 것을 알려져 있다. 그 중에서도 인체내에서 혈소판의 비장상적인 응집으로 인한 현전을 형성하는 경우 치명적인 현전증 을 야기할 수 있으므로, 각종 뱀독으로 부터 이러한 혈소판 응집을 억제하거나 족진시키는 단백질들이 분리되었고 그들 의 특성이 규명되었다. 혈소판 응집기작을 살펴보면, 혈소판에 존재하는 당단백질인 GP Ⅱb - Ⅲa 수용체에 피브리노겐 이 결합함으로써 현소판 응집이 일어나는데, GP II b - IIIa 수용체에 대한 피브리노겐의 결합부에는 Arg - Gly - Asp(R GD) 아미노산 서열이 매우 중요한 것으로 알려져 있다(참조; Rouslagti and Pierschbacher, Science, 238:491 - 49 7, 1987), 따라서, 전기 아미노산 서열을 가진 단백질들은 GP IIb - IIIa 수용체에 피브리노겐이 결합하는 것을 경쟁적 으로 방해함으로써, 혈소판 응집을 억제한 수 있는 것이다. 처음에 뱀독으로 부터 분리된 GP IIb - IIIa 수용체에 대한 억제제는 주로 5 내지 9kDa의 작은 단백절들이었으나(참조: Huanget al. J. Biol. Chem., 262:16157 - 16163, 198 7), 이후 분자량이 큰 익제제를 포함한 여러 가지 혈소판 응집익제제들이 뱀독으로 부터 분리되었다. 이들 익제제는 모 두 시스테인(Cvs)잔기가 풍부하며, Arg -Gly - Asp 아미노산 서열에 의해GP Ⅱb - Ⅲa 수용체에 결합하는 공통적인 특징을 가지고 있다. 또한, 현재 키스트린(Kistrin) (참조: Alder et al., Science, 253:445 - 448, 1991; Alder et a L. Biochemistry, 32:282 - 289, 1993), 플라보리던 (Flavoridin) (참조: Klaus et al., I. Mol. Biol., 232:897 - 90 6, 1993; Senn and Klaus, J. Mol. Biol., 232:907 - 925, 1993), 알보라브린(Albolabrin) (참조: Jaseja et al., E ur. J. Biochem., 218:853 - 860, 1993) 및 에키스타틴(Echistatin) (참조: Chen et al., Biochemistry, 30:11625 - 11636, 1991; Cooke et al., Eur. J. Biochemistry, 202:323 - 328, 1991; Cooke et al., Protein Eng., 5:473 -477, 1992; Saudek et al., Biochemistry, 30:7369 - 7372, 1991; Dalvit et al., Eur. J. Biochem., 202:315 - 32 1, 1991) 등의 혈소판 응집 억제제들의 구조는 NMR을 통하여 밝혀졌으며, 이들 억제제들에 의한 GP Ⅱb - Ⅲa수용체 에의 피브리노겐 결합방해는 동물모델을 통하여 명백히 규명되었다(참조: Collen, J. Clin. Invest., 76:101 - 108, 1 985; Gold et al., Circulation, 77:670 - 677, 1988; Yasuda et al., J. Cln. Invest., 81:1284 - 1291, 1988; Coll ar et al., Blood, 68:783 - 786, 1986; Hanson et al., J. Clin, Invest., 81:149 - 158, 1988)).

이와 관련하여, 한국에 서식하는 대표적인 독사 중에서 살모사(Agkistrodon halys brevicaudus) 나 볼톡사(Caligino sus) 독의 경우에는 이미 많은 연구가 진행되어, 한국산 살모사의 독소로부터 유래된 살모산(Salmosin)은 분자당 약 7.5kDa의 단백절로서 강력한 현소과 응집억제 캠티드로 알려졌으나(참조: 대한민국 특히 제 114260). 칠점자의 목에 대한 연구는 거의 이루어지지 않았다. 그 이유는 칠점사가 다른 독사에 비해 한국에 서식하는 숫자가 극히 적어, 넓게 구할 수 없기 때문이다. 그러나, 칠점사는 매우 독생이 강하여 의사율이 높다는 사실이 알려져 있으므로, 아마도 출현과 관련이 있을 것이라는 가정하여 분 박명은 수행하게 되었다.

본 발명자들은 한국산 월점사(Agkistrodon saxatilis emelianov)의 독소로부터 현소관 응점역제활성을 갖는 단백질 의 존계를 확인한 결과, 신규한 단백질인 삭사틸린을 발견하고, 전기 단백질에 대한 cDNA를 클로닝한 발현배터로 형질 전환된 미생물을 이용하여 제조합 삭사틸린을 효모 내에서 대량생산할 수 있음을 확인하고, 혈소관의 응접을 거해하는 효과를 보이며, 암세포의 성장 및 전이에 필수적인 중앙 혈관신생을 정상 내피세포의 증식에 영향을 미치지 않으면서 강력하게 지어 대학생인 상대 보세포의 상대 및 전대적 당당다.

결국, 본 발명의 첫번째 목적은 한국산 칠절사의 독소로부터 유래된 삭사탈린을 제공하는 것이다.

본 발명의 두 번째 목적은 전기 삭사틸린을 코딩하는 cDNA를 제공하는 것이다.

- 본 발명의 세 번째 목적은 전기 cDNA에서 유추된 삭사틸린의 아미노산 서열을 제공하는 것이다.
- 본 발명의 네 번째 목적은 전기 삭사트린을 효모에서 발현시키는 발현백터를 제공하는 것이다.
- 본 발명의 다섯번째 목적은 전기 발현벡터로 형질전환된 미생물을 제공하는 것이다.
- 본 발명의 여섯번째 목적은 전기 형질전환체를 이용하여 재조합 삭사탈린을 제조하는 방법을 제공하는 것이다.
- 본 발명의 일곱번째 목적은 전기 삭사팀권을 유효성부으로 할유하는 혈소환 응집 억제제를 제공하는 것이다.
- 본 발명의 여덟번째 목적은 전기 삭사달린을 유효성부으로 함유하는 항안제를 제공하는 것이다.

트범의 간단하 설명

- 상술한 본 발명의 목적 및 구성은 하기 첨부도면 및 설명에 의하여 더욱 명확해 진다.
- 도 1은 본 발명의 혈소판 응집익제 단백질의 활성을 공지된 혈소판 응집익제제와 비교한 그래프이다.
- 도 2는 삭사틸린의 발현벡터인 pPSAX의 유전자지도이다.
- 도 3은 HUVEC의 성장에 대한 제조함 삭사팀린 및 살모신의 효과를 비교하여 나타내는 그레프이다.
- 도 4a는 비트로넥틴과 HUVEC의 유착에 대한 항 α v β 3 단일클론항제, GRGDSP, GRGETP 및 재조합 삭사틸린의 효과를 나타내는 그래프이다.
- 도 4b는 삭사틸린과 HUVEC의 유착에 대한 항 α vβ 3 단일클론항체, GRGDSP, GRGETP 및 제조합 삭사틸린의 효과를 나타내는 그래프이다
- 도 5a는 bFGF로 유도된 CAM(chick chorioallantoic membrane) 혈관신생을 보여주는 사진이다.
- 도 5b는 bFGF로 유도된 CAM 혈관신생에 재조함 삭사틸린이 미치는 영향을 보여주는 사진이다.
- 도 6a는 루이스(Lewis) 폐 종양이 감염되지 않은 건강한 폐의 조직사진이다.
- 도 6b는 PBS를 처리한 전이성 무이스 꽤 종양 조직의 사진이다.
- 도 6c는 재조합 삭사팀린음 처리한 전이성 루이스 폐 종양 조직의 사진이다.

발명의 상세한 설명

- 본 발명자들은 삭사빌린을 한국산 원경사의 독소에서 경제하고, cDNA를 클로닝하여 제조합 삭사틸린을 발현시키는 백 터 및 이것으로, 형질권환된 형질권환체를 작제하였으며, 전기 형질전환체를 배양하고, 이로부터 제조합 삭사틸린을 수 득하였다.
- 이하, 한국산 철점사로부터 삭사틸린을 정제하는 방법 및 재조합 삭사틸린을 제조하는 방법을 보다 구체적으로 설명하고자 한다.
- 한국산 철점사의 독소를 채취한 다음, 독소를 뷀 여과 및 HPLC 역상 크로마토그래피하는 2단계 정제과정을 통하여, 혈 소판 응집을 억제하는 단백절를 정제하고, 그의 아미노산 서열을 분식한 결과, 신규한 단백절임을 확인하고 삭사틸린(

Saxattlin) 이타 명명하였다. 한국산 원정사의 독소분비산에서 유래한 cDNA 라이브러리로부터 찾아낸 삭사퇴린 cDN A의 N - 밀단에 제한효소(Xinol) 업기서열과 단백질 분례효소인 KEX2로 절단될 수 있는 아미노산 서일을 압호화하는 업기서열을 경기한 다음, 8.0kbp크기의 발현배터인 pPIC의의 a - Factor 분비신호단백질 C - 발단부위의 Xinol - EcoR I 좌위에 삽입하여 발현배터 pPSAX을 작세하였다. 작세된 발현배터는 피키아 숙(Pichia sp.), 한세눌라 속(Hansenu Ia sp.), 사카로마이세스 속(Saccharomyces sp.) 등의 효모에 도입하여 형결전환체를 제조할 수 있으나, 피키어 파즈 토리스(Pichia pastoris) CS115, SMD 1168, KM71 등의 피키아 파스토리스를 효모에 도입함이 바란직하다.

피키아 파스토리스(Pichia pastoris) CS115에 전기 벡터 pPSAX을 도입하여, 형질전환체를 제조하고, 제조된 형질전 환체를 "피키아 파스토리스 YpPSAX(Pichia pastoris YpPSAX)" 라 명명하였으며, 이름 2000년 7월 21일 대한민 국 서울시 서대분구 용제 1동 361 - 221번지에 소재하는 국제기탁기관인 한국종균협회 부산 한국미생물보존센터(Kor ea Culture Center of Microorganisms, KCCM)에 기탁번호 KCCM - 10201로 기탁하였다.

제조함 식사팀원은 제조하는 방법은 전기 형권원환제를 배양하고, 이로부터 제조함 삭사팀원은 수독하는 증징을 포함한 다: 이배, 형권권환제는 형권권환제를 최소 글리세를 배경해 집중하여 O.Dego 1.0이 된 배까지 배양하고, 원심분리하여 배양역을 제기한 세포를 수독한 다음, 배탄용이 함유된 최소 배당한 배지에 전기 세포를 한타한 후, 유가식으로 배양한다. 이기에 사용되는 최소 글리세를 배지는 결소원으로서 효모추출을 또는 캠문 등은 0.5 내지 1.5%경도 포함하고, 반소원으로서 글리세를, 테스트로스 또는 글루코스 등은 0.5 내지 2.5%경도 포함하며, 그 의 극미량이 바이오된 등을 포한하고, 만남은 6.0의 배지이고, 최소 배탄을 배지는 최소 글리세를 배지에 반소원으로서 배지에 대하여 0.1 내지 1.0%(v/v), 바람칙하게는 0.3 내지 0.8%(v/v), 가장 바람칙하게는 0.5%(v/v)의 배탈을 함유한 배지이다. 또한 최소 글리세를 배지에서 배양한 때, 배양 조건은 2.5 내지 35°C, 바람칙하게는 2.8 내지 32°C, 가장 바람칙하게는 30°C에서 12 내지 2.4시간, 바람칙하게는 16 내지 20시간, 가장 바람칙하게는 18시간동안 배양하는 것이고, 최소 배탄을 배지에서 배양한 배양하는 것이고, 최소 배탄을 배지에서 배양한 배양하는 것이고, 최소 배탄을 배지에서 배양한 바로 전기 동일한 배양은도에서 72 내지 120시간, 바람칙하게는 18시간동안 배양하는 것이고, 최소 배탄을 배지에서 배양한 배양 변수 전기 동일한 배양은도에서 72 내지 120시간, 바람칙하게는 84 내지 108시간, 가장 바람칙하게는 96시간동안 배양하다.

한편, 전기 형질전환제를 배양한 배양액을 소수성컬럼과 고성능액체 크로마토그래피(HPLC)에 적용하여 재조합 삭사 틴린을 순수분리하는 테, 이때 소수성컬럼에 중진되는 레진으로는 페닐 - 세파로스를 사용하고, 이동상으로는 0.5 내지 2M 암모늄 실패이트 용액을 사용함이 바람직하다. 또한, HPLC컬럼으로는 소스 30 컬럼(source 30 RPC column)을 사용하고, 이동상으로는 0.01 내지 0.2%(v/v) TFA(trifluoroacetic acid)가 포함된 아세토니트릴(acetonitrile)을 사용함이 바람직하다.

상기 제조된 제조합 삭사틸린과 중기의 별소판 응접약제 캔타이드인 제조합 살모신의 별소판 응접약제 환성을 비교한 결과, 본 발명의 제조합 삭사틸린이 제조합 살모신과 유사한 정도로 혈소판 응접을 약제한을 알 수 있었으나, 삭사릴린을 을 효모에서 발현시킬 경우, 수울면에서 제조합 살모신보다 우수함을 알 수 있었다. 이에, 효모에서 동일한 발현벡터를 이용하여 발현된 두 제조합 단백결의 아미노산 서열을 비교한 결과, 49번째 아디노산의 차이로 인하여 발현양상 및 효율의 차이가 발생한을 확인하였다. 즉, 제조합 살모신은 48번째 및 49번째 아르기년으로 인하여, 리신, 아르기년의 아미산산 서열을 인식하는 효모자제의 시그날 레티드 분해조로 인하여 절단될 화물이 높은 반면, 제조합 삭사틸린의 49번 아미노산인 네티오년으로 인하여 동일한 단백질 분해효소에 의하여 절단될 화물이 낮으므로, 제조합 효모에서 제조합 삭사틸린의 보인권을 발한시킬 때, 49번째 아미노산은 제조합 삭사틸린의 발원효율 및 안정성의 항상에 큰 역약을 단당하는 경을 안 무성되고 했다.

아울리, 삭사틸린이 중앙세포의 전이를 억제할 수 있는지 여부를 확인하기 위하여, 중앙 혈관신생에 관한 연구 시스템 으로 개발된 인간의 태반정백 네퍼제포(HUVEC: human umbilical vein endothelial cell) 중식검사 시스템과 혈관신 생 CAM(chick choricollantoic membrane) 시합방법을 이용하여, 삭사틸린이 혈관신생에 미지는 영향을 조사한 결과, 삭사틸린은 중앙에 의하여 유도된 혈관신생을 저해함이 확인되었다. 또한, 전기 HUVEC 중식검사에서 괜찮던 삭사틸린 에 의한 HUVEC의 증식저해 효과는 삭사탈린이 HUVEC 표면의 비트로백탄 수용제인 α vβ 3 위테그린에 직접적으로 점합한 결과임을 확인하였다. 한편 디스인테그린이 종양세포가 내피에 부작되는 것을 지해받으로써 전이성 중앙의 플 로니 형성을 억제한다는 사실은 이미 밝혀졌지만, 이미 형성된 전이성 중앙의 성장을 저해할 수 있는지 여부에 관한 보 고는 없었으므로, 삭사탈린이 전이성 중앙의 성장에 미치는 영향을 조사한 결과, 삭사탈린이 세포독성 없이 매우 효과 적으로 전이성, 중앙의 성장을 억제함을 확인하였다.

이하, 실시에를 통하여 본 발명을 더욱 상세히 설명하기로 한다. 이들 실시에는 오로지 본 발명을 보다 구체적으로 설명 하기 위한 것으로, 본 발명의 요지에 따라 본 발명의 범위가 이들 설시에에 위해 제한되지 않는다는 것은 당업계에서 통 상의 지식을 가진 자에게 있어서 자명할 것이다.

시시에

실시에 1: 삭사틸린의 징제

한국산 철정사(Agkistrodon saxatilis emelianov)로부터 삭사탈린을 정제하기 위하여, 한국산 철정사로부터 제취한 조(crudo) 독소 1mi(302.4mg)을 PBS로 평평화시킨 세파덱스 센 여파 웰립(Sephadex G - 75 get - filtration colum n, 1.8 x 100cm)에 주워시킨 다유, 20ml/hour의 유속으로 용출시키며 삭사탈린의 활성분회을 수득하였다. 이폐, 삭사탈린의 활성분회을 수득하였다. 이폐, 삭사탈린의 활성은 헬소판 응접처해 평가법(platelet aggregation inhibition assay)으로 측정하였다. 즉, 인간의 파혈 소판 웰정(human platelet rich plasma, PRP)을 사용하여, 인간 헬액 400ml로부터 얻어진 헬소판 농축액을 μ 당 3 00.000개의 헬소판이 되도록 최석한 다유, 이 PRP 최석액 450ml와 PBS 50ml을 포함하고, 크로노로그 어그리고디터 (Aggregometer, Chromo - Log, U.S.A.)에서 37で의 온도로 3분간 배양하였다. 다음으로, 콜라겐(2nM)을 첨가하여 헬소판 응집을 야가시킨 다음, 및 투과도(light transmittance)의 차이를 측정하였다.

이어, 열소파·응집을 지해하는 환성분혁 중 가장 주요한 분혁이, Native - PAGE 웹 상에서 7,000 내지 10,000단톤(d alton)의 분가량으로 나타나는 단백결을 포함하는 분혁임을 확인한 다음, 이 분혁을 모아 0.1%(v/v) TFA(trifluoro acette acid)를 포함하는 증류수로 평형화시킨 역상 HPLC 컵 (reverse - phase C18 HPLC column, 7.8 x 300mm)에 주입시키고, 0.1%(v/v) TFA를 포함하는 아세토니트릴(acetonitrile)로 5 내지 45%까지 선형구배(linear gradient)를 걸어 단백결을 용출시킨 결과, 삭사틸린은 아세토니트릴의 농도가 21% 되는 지점에서 용출되었다. 경제된 삭사틸린의 농도를 BCA 경량법을 통해 확인하고, 이를 전체 정제공정의 효율과 비교하였을 때, 전체 뱀독으로부터 얻어 작사틸린의 최종 정체효율은 0.2%(의을 안 수 있었다.

실시예 2 삭사팀린의 아미노산 서열 분석

삭사틸린의 아미노산 서열을 분석하기 위하여, 정제된 삭사틸린을 환원조건 하에서 전기영등한 다음, PVDF(Bio - Rad, U.S.A.) 맨브레인으로 일력트로봅라팅(electroblotting)하였으며, 자동 아미노산 서열분석기를 이용하여 N - 발단 아 미노산의 서열을 분석한 결과, GEECDCGAPANF(서엘번호 9)의 서열인 것으로 확인되었다.

실시에 3: 질량 분석기를 이용한 삭사틸린의 분자량 측정

삭사틸린의 분차량을 질량 분석기(mass spectrometer; Kratos Kompact Mold II, Kratos Analytical, Mancheste r, U.K.)를 이용하여 Matrix Laser Desorption Ionization 방법으로 측정한 경파, 7.444, 7.515 및 7647Da의 3가 지 다른 분자랑이 측정되었다. 이렇게 서로 다른 분자랑이 존재하는 이유 C, P 말단 아미노산이 " GEE"로 시작하는 것 이외에. "EAGEE"및 " AGEE"로 시작하는 삭사틱린의 쏫동형(isoform)이 존재하는 때문으로 유주되었다.

실시예 4: 삭사틸린을 암호화하는 유전자 서열분식

작사별권을 코딩하는 CDNA를 얻기 위하여, 우신 한국산 철접사의 독소분비선(verom gland)으로부터 Oligo - dT 셜 플로오스를 이용하여 mRNA를 분리하였으며, 전기 mRNA를 주험으로 Oligo - dT 프라이머와 역전사효소를 이용하여 CDNA 라이브러리를 작게하였다. 다음으로, 삭사탈린의 N - 발탄 시열을 바탕으로 제조한 5' - 프라이미로서, 프라이미 1: 5' - GCNCARCARTCYCAYTCYGC - 3' (서열번호 3) 및 시브론모닝 과정으로 확인된 C - 발탄의 서열을 근거고 제 작한 3' - 프라이미로서, 프라이미 2: 5' - CGCATGAACGCATTTCTGG - 3' (서열번호 4)를 이용하여, (DNA 라이브 러리를 수형으로 하는 중합료소면제반응 (PCR)을 수행한 결과, 220bp에 해당하는 유저자 산물을 수득하였다. PCR을 수행하여 얻은 절편을 아가로오스 캠로 분리정제하고, pCEM - T(Promega, U.S.A.) 백터로 시브를모닝하여 삭사탈린의 의 CDNA를 포함하는 출라스미드를 수득하였으며, 이를 이용하여 삭사탈린의 (DNA의 유전자 서열은 분석하고(서열번 호 2), 분석된 DNA(의로부터 삭사탈리의 전체 아미노산 서열을 유주하였다.(서열번호 1).

실시에 5: 삭사틸린과 공지의 혈소판 응집억제 펩타이드와의 활성 비교

 사사틸린과 공지의 혈소환 응집약제 캠타이드인 살모신(Salmosin) (참조: 대한민국 특히 제 142606호, 서열번호 10) 및 GRGDSP(시열번호 7) 캠타이드와의 환경을 비교하기 위하여, 현소환이 공부한 인간 혈장(현장 IL당 3 x 10 ⁵개의 멸소환 존재) 225㎡와 PBS에 용해된 혈소환 응집약제 캠타이드 용액(0.1g/ml) 25㎡를 혼합하여 5분간 25℃의 조건 으로 어그리고미터에서 반응시킨 다음, 응집제인 ADP를 참가하고 혼박도를 축정하는 인간 현소환의 응집분석념을 설 시하였다(참조: 도 1). 도 1에서 보듯이, (n)는 삭사틸린; (Q)는 살모신; 및, (g)는 GRGDSP(서열번호 7) 캠타이드의 혈소환 응집 저혜효과를 나타낸 것이다. 도 1에서 보듯이, 삭사틸린의 IC₅₀ 값이 약 179mV로 확인되었는 바, 이는 살 모신의 IC₅₀ 값인 173nM과 비교한 배, 거의 비슷한 활성을 가지는 것으로 평가되었으며, GRGDSP(서열번호 7) 캠타 이트보다는 약 1.000배 이상 우수한 활성이었다.

실시에 & 삭사팀린 유전자의 클로닝

제한효소(Xhol) 업기서열과 단백점 분해효소인 KEX2로 정단된 수 있는 아미노산 서열을 압호화하는 업기서열을 포함하는 지- 발단 프라이마인 5 - CCGCTCGAGAAAAGAGAGCCCCGAGAAGAATGT - 3 (서열번호 5), 두 개의 번역 증결 조돈 (stop coton)와 EcoRI 제한효소 부위를 포함하는 C - 맞단 프라이마인 5 - CGGATTCTCATTAGCATGCAA GCGA - 3 (서열번호 6) 및 주형으로서 실시에 4에서 수독한 삭사탄탄CDNA를 갖는 플라스미드를 사용하고, 로보짜이를터 (Robocycler TM , Stratagene, U.S.A.)를 사용하여 중함효소 연쇄만송(PCR: polymerase chain reaction)을 실시하였다. PCR만응으 열변적 (denaturation) 94 C 1분, 주형과 프라이미 경합(annealing) 55 C 1분 및 프라이미 연 장반응 (polymertzation) 72 C 1분을 1주가 (cycle) 트하여 30주기를 실시하였다. 이 반응으로부터 중폭된 약 250kp 의 DNA 결관을 PCR 산물 전용 클로닝 플라스미드인 pBluescriptKS(2.9kbp, Stratagene, U.S.A.)에 T4 DNA 연결 효소(ligaso) 와 반응시한 제품을 즐라고 미드를 착해하고, 이를 대장주 XL 1 Blue에 도입하여 행관한제를 작게하였다. 다리를 청하하는 역사에 불안되는 경우 전원 전략 전략을 선발한 다음, 이로부터 플라스미드를 구출하여 이를 제한효소 지도본식과 DNA 영기서일 분 영결한 대장균 교주를 선발한 다음, 이로부터 플라스미드를 구출하여 이를 제한효소 지도본식과 DNA 영기서일 분 생길간(10-0년, Amersham Phanacia Biotech, U.S.A.)을 실시한 결과, PCR만응으로 중폭된 250 bp의 결민이 삭사틸린의 로인자의 업을 확인하였다. 전기 주출된 플라스미드를 Xholf와 EcoRi으로 절단하여 수독한 DNA 결권을 발한벡터 pPCS(8.0kbp)의 a - factor 분비신호단배질 C - 만단부위에 삽입하여 삭사틸린의 발한벡터 pPSAX (8.3kbn)를 격계하였다.(생조: 도 2).

작체된 pPSAX를 Sall으로 절단하여 전형의 DNA를 수득한 다음, 전기 선형의 DNA를 0.5 km/kr 논로 학유하는 TE 완충용액에 Pichia pastoris GS115 컴페틴드 세IZ (competent cell) (Invitrogen, U.S.A.) 80 kl를 혼합하고, 앨액트 로포레이터(electroporator, Bio - Rad Gene Pulser, U.S.A.)를 사용하여 1.5 KV의 전함조건 하여 행정진환을 수행 하였다. 이어, 형질전환된 군수를 하스타던 결혼 아가로스 평완배지에 도만하고, 30 ℃에서 3일간 배양하였다. 배양 후, 배지에서 성강한 콜로니를 선택하여 최소 클리세를 베지(100 km Sodium phosphate pH 6.0, Yeast Nitrogen Base 1.34%, biotin 4 x 10 ⁵ %, glycerol 193) 1.1의 집중한 다음, 30 ℃에서 세포동도가 OD cos 1.0의 필 m 자기 대양하고, 배양물을 3,000 xg 에서 원신분리하여 배지가 제기된 세포만을 수득하며, 수득한 세포를 최소 배탄을 배지(100 km M sodium phosphate pH 6.0, Yeast Nitrogen Base 1.34%, biotin 4 x 10 ⁵ %, methanol 0.5%)에 현탁시기고, 30 ℃에서 배압하여 제조함 작사된전의 발한을 유도하였다. 이어, 24시간 간격으로 배탄을은 0.5%의 동도로 취가하며 96시간 동안 배양한 결과, 배지내에 작사된전이 축의점을 확인하고, 것기 행정전화 균수를 "괴키아 파스토리스 Y/pP SAX (Pichia pastoris Y/pPSAX)" 박 병명하였다. 또한, 전기 균수들 2000년 7월 21일 대한민국 서울시 서대문구 홍제 1동 361 - 221번지에 소재하는 국제기탁기원인 한국중균점회 부실 한국이생문보존센터(Korea Culture Center o f Microorganisms, KCCM)에 기탁번호 KCCM - 10201로 기탁하였다.

선기 배양물을 5000 xg 에서 원심분리하여 배양액을 수득하고, 이를 1.5M 암모늄 실례이트 용액으로 평형화시킨 폐날 -세파로스(Phenyl - sepharose, Bio - Rad, U.S.A.)가 충권된 컬립(1.3 x 20cm)에 주입한 다음, 1M 암모늄 설례이트 용액은 20mi/hour의 유속으로 용송시키 삭사릴린 활성분책은 수독하였다. 이예, 삭사탈린의 활성은 실시에 1과 동일한 방법으로 측정하였다. 이예, 환성분책을 0.1%((v/v) TFA를 포함하는 증류수로 평형화시킨 HPLC 컬럼(source 30 RPC column, 7.8 x 300mm)에 주입시키고, 0.1%((v/v) TFA를 포함하는 0 내지 50%((v/v)의 아세토니트릴 전형구배(linear gradient)를 걸어 반백질을 용출시켜서, 순수분리된 삭사탈린을 수독하였다. 이때, 제조수율은 배양액 1L 당 107mg의을 알 수 있었다.

실시에 7: 재조함 삭사탈린의 협소판 응집저해

실시예 6에서 수득한 삭사틸린을 실시예 1의 혈소판 응집저해 평가법을 통해 특성을 분석하고, 실시예 1에서 수득한 야 생형 삭사틸린 및 GRGDSP(서열번호 7)의 결과와 비교하였다(참조: 표 1).

하기 표 1에서 보듯이, 재조합 삭사틸린은 야생형 삭사틸린과 유사한 정도의 혈소판 응집저해 활성을 보였다.

36.1

혈소판 응집저해 평가법의 IC

검색시료	IC ₅₀ (nM)
야생형 삭사틸린	136
재조합 삭사틸린	139
GRGDSP(서열번호 7)	270 x 10 ³

실시예 & 삭사틸린에 의한 항 혈전작용

마우스에 돌라겐과 에피네프린(epinephrine)을 정맥주사할 때, 제동백내에 현전이 형성되고, 이에 의하여 제동맥이 폐쇄되어 1분 이내에 대부분의 마우스가 마비, 동공화장, 호흡관만 및 경련의 증상을 보이며, 5분 이내에 70%의 마우스 가 사망한다. 따라서, 실시에 6에서 수득한 제조함 삭사틸련을 정맥주사하여, 전기 혈전증상을 감소시킬 수 있는지 확 인하였다.

[CRU+우스 꼬리 정백에 각각 0, 0.1, 0.25 및 0.5mg/kg의 삭사틴틴을 함유하는 0.1ml PBS를 주사하고, 10분이 경파 한 후, 각각의 마우스에 콜라겐과 에퍼네프린 혼합에(120/m 콜라겐 + 12/m 에퍼네프린/0.1ml PBS)을 ICR마우스 고 리 첫째에 다시 주사한 다음, 마우스의 생존물을 흑첫하였다(참조: 猛 2). [₩ 2]

삭사딜린(mg/kg)시험	0	0.1	0.25	0.5
사망군/시험군	18/20	16/20	11/20	3/20
생존률(%)	10	20	55	85

상기 표 2에서 보듯이, 삭사틴련은 처리한 경우, 생존률이 급격히 증가된 결과로 미투어 볼 때, 클라센과 에피네트먼 혼 협용액으로 인한 협전의 발생을 삭사틴련이 억제하였다고 주측되며, 삭사틴련을 미리 처리한 경우는 이를 나중에 처리 항 때보다 항상된 효과를 나타낸을 일 수 있었다.

실시에 9: 인간의 태반정맥 내피세포(HUVEC)에 대한 재조합 삭사탈린의 효과

재조합 삭사틸린의 아미노산 서열의 49 내지 51번은 RGD 서열을 갖고 있는데, 전기 서열을 가지는 디스인테그린은 b FGF에 의해 유도되는 내과세포의 성장을 억제함이 밝혀져 있는 마, 전기 서열을 포함하는 제조합 삭사틸린이 내과세포 의 성장을 억제하는지 않아보기 위하여, 인간의 테반정맥 내과세포(HUVEC: human umbilical vein endothelial cel)를 대상으로 성장역제 평가법을 수행하고, bFGF에 의해 유도되는 내과세포의 성장을 억제하는 것으로 알려진 살모신 (서열번호, 10)의 효과와 비교하였다.

전기 HUVEC를 웹라틴으로 코팅된 24· 현 마이크로즘레이트에 할고, 37°C, 5% CO 2의 조건에서 24시간 동안 배양하 있다. 배양 최후, 배지를 5% 우태아원청을 포함하는 0.25ml DMEM으로 교체하고, 상기 실시여 6에서 수득한 계조함 삭사텐린과 삼모신을 각각 0, 20 및 30‰/ml의 농도로 처리한 다음, 20분간 배양하였다. 이어, 세포를 전기 배지에 1 ng/ml의 농도로 용해된 bFGF로 저리하고, 72시간 동안 더 배양한 다음, 세포를 트립신으로 단세포화시키고 세포수를 측정하여 생존률을 계산하였다.(광조; 도 3), 도 3에서 모듯이, 살모신과 유사한 양상으로 삭사릴린의 농도가 증가함에 따라, HUVEC의 증식이 액체됨을 알 수 있었으므로, 삼모신과 삭사텔린은 유사한 활성을 보임을 받 수 있었다.

실시예 10: 삭사틸린에 의한 HUVEC 유착의 저해

삭사텐런에 의한 HUVEC의 증식저해가 삭사턴란이 HUVEC표면의 비트로백린 수용세인 α γβ 3 인테그런에 직접적으 로 결합한 결과인지를 확인하기 위하여, 삭사텐린이 HUVEC가 96 - 웹 플레이트에 코탱된 비트로넥틴에 유착하는 것을 저해할 수 있는지 여부를 조사하였다.

96 - 웹 플레이트를 인산업완충용 예(PBS)에 용해시킨 상기 실시에 6에서 수독한 제조합 삭사팀린(1,12/웹) 및 비트로 테턴(0,522/웹)으로 4℃에서 16시가 동안 코탱하였다. 권기 플레이트를 세척한 다음, 플레이트 상의 남겨진 단백질 결합부위를 통쇄시키기 위하여, 10mg/ml의 열변성된 우형청합부민(BSA)을 처리하여 1시간 동안 배양하고, 플레이트를 사용하기 전에 PBS로 세척하였다. HUVEC를 트립신 - EDTA로 처리하여 단세포화시키고, PBS로 3회 세척한 다음, 무혈청 DMEM에 계현다시켰다. 5X10 세포를 항 - a v ß 3 단일률문항제, 합성된 RCD 웹티트인 GRGDSP(서열번호 7), 합성된 RCE 웹티트인 GRGDSP(서열번호 7), 합성된 RCE 웹티트인 여름인한 8만 및 삭사틴리과 각우 환하여 37℃에서 20분 동안 전체방한 다음, 권기 세포를 권기 96월 - 플레이트의 각 현에 가하고, 37℃에서 5% CO 2 및 95% 공기의 조건으로 1시간 동안 배양하였다. 배양이 끝난 다음, 미부착된 세포들을 PBS로 세척하여 제기하고, 부착된 세포는 고정하여 쿠마세 블루(Commassie b lue)로 임색하였다. 각 웰의 540nm에서의 흡광도를 측정하여 상대세포수(relative cell number)를 결정하였다(참조 : 도 4a, 도 4b).

도 4a 및 도 4b에서 보통이, bFGF로 자극된 HUVEC를 GRCDSP(서열번호 7), 삭사틸린 및 항 - α ν β 3 단일클론항체 와 함께 미리 배양한으로써 HUVEC가 비트로넥틴에 유착하는 것을 크게 지해할 수 있음을 확인하고(참소: 도 4a), H UVEC가 삭사틸린에 유착하는 것을 자해할을 확인하였다(참조: 도 4b). 이러한 결과들은 삭사틸린이 HUVEC표면의 α ν β 3 인테그린에 결합하여, 인테그린 - 배계의 세포유작용 억제항을 시사한다.

실시예 11: 삭사틸린에 의한 혈관신생 CAM(chick chorioallantoic membrane) 검사

생체 내 모델인 CAM(chick chorioallantoic membrane)을 이용하여, bFGF에 의하여 유도되는 혈관신생에 대한 삭사 턴린의 효과를 조사하였다. 3인턴의 밝의 수정한의 캡칠 일부를 조심스럽게 제고 투명테이프로 일봉한 다음, 건기 수정 한음 37℃, 60% 숨도의 조건에서 10일간 배양하여 배자로 발생시킨 후, bFGF를 6mg/배자의 농도로 배자의 CAM 위 로 주업하여 혈관신생을 유도하였다. 전기 수정란을 24시간동안 더 배양한 후, (-) 대조군으로서 PBS 및 실시에 6에서 수득한 제조함 삭사틴턴 5mg은 CAM에 각각 처리하고, 72시간 후 전기 수정란의 현관을 관관하였다(광조; 도 5a, 5b), 도 5a, 5b에서 보듯이, PBS를 처리한 경우에는 정상적인 혈관실생이 이루어졌으나(참조; 도 5a), 삭사틸린을 처리한 경우에는 혈관신생이 지해되었다(참조; 도 5b).

실시에 12: 삭사딜린에 의한 전이성 종양성장의 억제

디스인테그런은 졸양세포가 내피에 부탁되는 것은 자해한으로써 꽤 중앙의 물로니행성은 언제한다. 그러나, 디스인테그 면이 전이성 꽤 중앙의 성장을 자해한다는 보고는 없었는 바, 삭사틴린이 전이성 중앙성장에 영향을 미치는지 여부를 조사하였다.

미합중국종균협회(ATCC, Rockville, Md., U.S.A.)로부터 입수한 투이스 꽤 증양 세포(Lewis lung carcinoma cell) 1X16⁶개를 8주령의 용성 C57BL/6마우스(Charles river, Japan)의 꼬리정빡에 주사하였다. 4일 경과 후, 실시에 6에서 수특한 제조합 삭사틸린을 1.25mg/kg/day의 용량으로 1일 1회 마우스에 정백주사하였다. 그로부터 4주 경과후, 마우스를 작이 패를 수특하고, 꽤 종명 물로니의 개수를 해부현미경으로 측정하였다. 그 결과, 삭사틸린이 전이성 종양성장을 효과적으로 저해되는 것이 확인되었다(참조: 표 3).

[3£ 3

삭사틸린에 의한 전이성 투이스 꽤 종양의 성장저해

삭사틸린(mg/kg 마우스)	마우스 마리수	평균 꽤 종양 콜로니 수	저해율(%)
0	4	15 ± 6	0
1.25	4	0.7 ± 0.6	95

상기와 같은 사사틸린에 의한 전이성 중앙의 성장자해는 중앙 형관신생에 편구적인 a vβ 3 인테그린의 작용을 억제함 으로써 bFGF에 의하여 유도되는 BCE 세포의 증식을 강력하게 전해하는 삭사틸린의 항· 원차신광 작용에 의하여 설명 될 수 있다. 한편, 실험에 사용된 어떤 마우스에서도 삭사틸린 처리에 따른 통신은 광속되지 않았다.

또한, 페의 전이성 중앙에 삭사틸린이 미지는 직접적인 효과를 관광하고자, 전기 폐조직에 대하여 조직화학검사를 수행 하였다. 즉, 전기 폐조직을 4시간 동안 보우인 용액(Bouth's solution)에 고정시키고, 표준방법에 따라 파라핀으로 고 정하였다. 4um 두계의 결단련에 트립신을 37'C에서 10분간 스며들게 하고, PBS로 세척한 다음, 해마복성린(hemato xylin)과 에오신(eosin)으로 염색하고 나운트하였다(삼조: 또 6a, 또 6b, 또 6c). 또 6a는 루이스 폐 중앙세포로 각염되지 않은 패의 조직사건이고, 또 6b는 루이스 중앙세포로 감염된 폐조직에 PBS를 처리한 패의 조직사건이며, 또 6c는 투이스 중앙세포로 감염된 폐조직에 삭사탈린을 처리한 패의 조직사건이다. 또 6b, 및 도 6e에서 보존하, PBS를 주입한 대조구에서는 전이성 중앙이 뚜렷하게 관찰되었으나(참조: 또6b), 삭사틸린을 주입한 설립구에서는 중앙 물로니가 관찰되지 않았다(참조: 또 6c). 건출한 바와 같이, 착사틸린을 주입한 마우스에서 건이성 중앙성장이 거래되는 현상은 삭사탈린이 중앙 중앙의 장선의 청소에 제작점인 의원소생용 구체하기 때문의 것으로 추능되다.

투여방법 및 효과량

본 방명의 삭사팀련을 유효성분으로 함유하고 약제학적으로 허용가능한 답제를 참가한 약제학적 조성물은 주사 형태로 투여할 수 있다. 주사용 조성물은 등장성 수용액 또는 현탁액이 바람직하고, 언급한 조성물은 멸균되고/되거나 보조제 (애를 들면, 방부재, 안정화재, 습윤제 또는 유화재 용액 촉진제, 삼투압 조절을 위한 염 및/또는 완충재)를 함유한다. 또한, 이들은 기타 치료적으로 유용한 불점을 참유할 수 있다. 삭사틸린의 투여량은 환자의 연령, 체중 및 결환의 정도에 따라 차이가 있으나, 현전증 치료제로 사용되는 경우, 통상 성인(제중 60kg 기준)의 경우 비경구로 1일 1회 20mg 내저 25mg으로 투여하는 것이 바람적하고, 항암제로 사용되는 경우, 통상 성인(제중 60kg 기준)의 경우 비경구로 1일 1회 30mg 내지 120mg으로 투여하는 것이 바람직하며, 본 발 명의 분야에서 통상의 지식을 가진 자의 경험에 의하여 직원히 결정될 수도 있다.

급성독성 시험

본 발명에서 혈천증 치료제 및 항암제로서 사용되는 삭사틸린의 급성독성을 알아보기 위하여, 삭사틸린을 용성 C57BL /6 마우스에 괴하주사하고, 투여후 7일간에 걸쳐 마우스의 사방수를 환살하여 LD₅₆ 값을 결정하였는 바, LD₅₆ 값은 약 1100mg/kg이었다. 따라서, 상기 표시하는 유효량의 범위에서, 본 발명의 삭사틸린을 유효성분으로 합유하는 혈권증 치료제 및 확안제는 충분히 안정한 약분임을 알 수 외었다.

이상에서 상세히 설명하고 입증하였듯이, 본 발명은 한국산 철점사의 독소로부터 유래된 삭사될런, 그의 제조방법과 그 을 유효성분으로 하는 별소판 응집역에게 및 항암세를 제공한다. 본 발명사들은 삭사탈련을 한국산 결점사의 독소에서 정체하고, CDA공를 장로よ하여 제조함 삭처탈린은 발면시키는 벡터 및 이것으로 형실권환터 형권전체를 제대했어 며, 천기 형질전환세를 빼양하고, 이로부터 제조함 삭사틸린을 수득하였다. 본 발명의 삭사틸린은 효과적으로 혈소판 응점을 억제한 수 있음은 품은, 종양 환관신형은 강력하게 지해하므로, 삭사탈린은 현소판 응점역에게 및 항암제의 유효성분으로 유용하게 사용될 수 있을 것이다.

이상으로 본 반당 내용의 특정한 부분을 상세히 기술하였는 바, 당업계의 통상의 지식을 가진 자에게 있어서, 이러한 구 세격 기술은 단지 마람직한 실시태양일 뿐이며, 이에 의해 본 발명의 범위가 제한되는 것이 아닌 점은 명백할 것이다. 따라서, 본 방담의 실진적인 범위는 점부된 청구항단과 그것들의 등가문에 의하여 정의된다고 한 것이다.

(57) 청구의 범위

정구항 1.

한국산 쵤점사(Agkistrodon saxatilis emelianov)의 독소로부터 유래된 단백질인 삭사틸린(Saxatilin)을 코딩하며, 서열번호 2의 염기서열로 나타내어지는 cDNA.

청구항 2.

제 1항의 cDNA 역기서열로부터 유주되며, 서열번호 1의 아미노산 서열로 나타내어지는 삭사틸린(Saxarilin).

청구항 3.

- (i) 한국산 칠점사(Agkistrodon saxatilis emelianov)로부터 채취한 독소를 껠 여과 크로마토그래피하여 활성분획을 수독하는 공정; 및,
- (ii) 전기 활성분획을 고성능 액체 크로마토그래피에 적용하여 삭사틸린을 정세하는 공정을 포함하는 삭사틸린의 세조 방법.

청구항 4.

제 1항의 cDNA 염기서열을 포함하는 발현벡터 pPSAX.

청구항 5.

제 4항의 발현벡터 pPSAX를 피키아 파스토리스(Pichia pastoris) GS115에 도입하여 제조된 형질전환제 피키아 파스 도리스 Y/pPSAX(Pichia pastoris Y/pPSAX, KCCM - 10201).

청구항 6.

제 1항의 cDNA를 포함하는 발한벡터로 형질전환된 미생물을 배양하고, 이로부터 제조합 삭시틸린을 수득하는 공정을 포함하는 제조합 삭사틸린의 제조방법.

청구항 7.

제 6항에 있어서.

발현벡터는 pPSAX인 것을 특징으로 하는

재조함 삭사탈린의 제조방법.

청구항 8.

제 6항에 있어서,

형질전환된 미생물은 피키아 파스토리스 Y/pPSAX(Pichia pastoris Y/pPSAX, KCCM - 10201)인 것을 특정으로 하는

재조함 삭사팀린의 제조방법.

청구항 9.

제 8항에 있어서,

형실진환된 미생물을 pH 5.5 내지 6.5, 25 내지 35℃에서 12 내지 24시간동안 매양한 다음, 배양물을 원심분리하여 수둑한 세포를 0.5 내지 1.5%(v/v)의 예반음을 포함하는 pH 5.5 내지 6.5, 25 내지 35℃에서 72 내지 120시간동안 다시 배양하는 장을 통짓으로 하는

재조한 삭사틸린의 제조방법.

청구항 10.

제 8항에 있어서,

형질전환된 미생물을 배양한 배양액을 소수성킬럼과 고성능 액체 크로마도그래피에 적용하여 삭사딜린을 정제하는 공 정을 포함하는 것을 특정으로 하는

재조합 삭사달린의 제조방법.

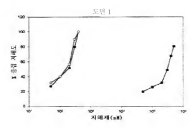
청구항 11.

삭사틸린을 유효성분으로 포함하고, 약학적으로 허용되는 담채를 포함하는 혈소판 응집억제제,

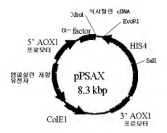
청구항 12.

삭사틸린을 유효성분으로 포함하고, 약학적으로 허용되는 담체를 포함하는 항암제,

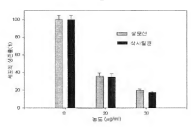
75.64



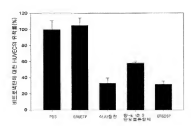


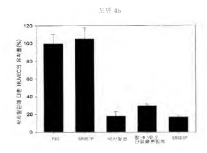


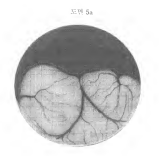




도면 4a



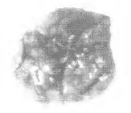




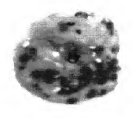




도면 6a



도면 6b



도면 6c



- CHUNG, KWANG-HOE <110>
 - KIM, DOO-SIK
- <120> Novel Protein Derived from Agkistrodon saxatilis emelianov and Process for Preparing the Same
- <160> 10
- <170>
- KopatentIn 1.71 <210> 1
- <211> 73
- <212> PRT
- <213> Agkistrodon saxatilis emelianov
- <400>
- Glu Ala Gly Glu Glu Cys Asp Cys Gly Ala Pro Ala Asn Pro Cys Cys 10
- Asp Ala Ala Thr Cys Lys Leu Arg Pro Gly Ala Gln Cys Ala Glu Gly

	20 25 30	
Leu Cys	Cys Asp Gln Cys Arg Phe Met Lys Glu Gly Thr Ile Cys Arg	
	35 40 45	
Met Ala	Arg Gly Asp Asp Met Asp Asp Tyr Cys Asn Gly Ile Ser Ala	
50	55 60	
Gly Cys	Pro Arg Asn Pro Phe His Ala	
65	70	
<210>	2	
<211>	213	
<212>	DNA	
<213>	Agkistrodon saxatilis emelianov	
<400>	2	
ggagaaga	at gtgactgtgg cgctcctgca aatccgtgct gcgatgctgc aacctgtaaa	60
		120
		180
		213
<210>	3	
<211>	20	
<212>	DNA	
<213>	Artificial Sequence	
<220>	Arctificial Bequence	
<223>	primer	
<400>	3	
		20
<210>	rt gygaytgygg 4	20
	20	
<211>		
<212>	DNA	
<213>	Artificial Sequence	
<220>		
<223>	primer	
<400>	4	
	ag ggatttctgg	20
<210>	5	
<211>	33	
<212>	DNA	
<213>	Artificial Sequence	
<220>		
<223>	primer	
<400>	5	
ccgctcga	ga aaagagaggc Cggagaagaa tgt	33
<210>	6	
<211>	27	
<212>	DNA	
<213>	Artificial Sequence	
<220>		
<223>	primer	
<400>	6	
cggaattc	tc attaggcatg gaaggga	27
<210>	7	
<211>	6	

```
<212> PRT
<213> Artificial Sequence
<220>
<223> oligopeptide
<400> 7
Gly Arg Gly Asp Ser Pro
1
<210>
<211>
<212> PRT
<213> Artificial Sequence
<220>
<223> oligopeptide
<400> 8
Gly Arg Gly Glu Thr Pro
1
<210>
       9
<211> 12
<212> PRT
     Agkistrodon saxatilis emelianov
<213>
<400>
Gly Glu Glu Cys Asp Cys Gly Ala Pro Ala Asn Pro
1
               5
                                 10
<210>
     10
<211>
       73
<212> PRT
<213> Agkistrodon halys brevicaudus
<400> 10
Glu Ala Gly Glu Glu Cys Asp Cys Gly Ser Pro Gly Asn Pro Cys Cys
                                 10
Asp Ala Ala Thr Cys Lys Leu Arg Gln Gly Ala Gln Cys Ala Glu Gly
Leu Cys Cys Asp Gln Cys Arg Phe Met Lys Glu Gly Thr Ile Cys Arg
                          40
Arg Ala Arg Gly Asp Asp Leu Asp Asp Tyr Cys Asn Gly Ile Ser Ala
                       55
Gly Cys Pro Arg Asn Pro Phe His Ala
65
                  70
```